PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-177538

(43) Date of publication of application: 27.06.2003

(51)Int.CI.

G03F 7/039 C08F220/26 H01L 21/027

(21)Application number: 2002-170065

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

11.06.2002

(72)Inventor: SATO KENICHIRO

(30)Priority

Priority number : 2001177158

Priority date: 12.06.2001 Pr

Priority country: JP

2001308717

04.10.2001

JP

(54) POSITIVE RESIST COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a positive resist composition which prevents falling of a pattern and ensures improved edge roughness, density dependence and surface roughness in etching.

SOLUTION: The positive resist composition comprises a resin containing a repeating unit having a dihydroxy- or trihydroxyadamantyl group and a repeating unit having an acid-decomposable alicyclic group at a specified composition molar ratio and capable of increasing the velocity of dissolution in an alkali developer by the action of an acid and a compound capable of generating an acid upon irradiation with an actinic ray or a radiation.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

21.04.2005

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(参考)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-177538

(P2003-177538A) (43)公開日 平成15年6月27日(2003.6.27)

(51) Int. Cl. 7 G03F 7/039

H01L 21/027

C08F220/26

識別記号

601

FΙ

G03F 7/039 C08F220/26

601

テーマコート

2H025

4J100

H01L 21/30 502

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全48頁)

(21)出願番号

特願2002-170065(P2002-170065)

(22)出願日

平成14年6月11日(2002.6.11)

(31)優先権主張番号 特願2001-177158(P2001-177158)

(32)優先日

平成13年6月12日(2001.6.12)

(33)優先権主張国

日本(JP)

(31)優先権主張番号 特願2001-308717(P2001-308717)

(32)優先日

平成13年10月4日(2001.10.4)

(33)優先権主張国

日本(JP)

(71)出願人 000005201

富士写真フイルム株式会社

神奈川県南足柄市中沼210番地

(72)発明者 佐藤 健一郎

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写

真フイルム株式会社内

(74)代理人 100105647

弁理士 小栗 昌平 (外4名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】ポジ型レジスト組成物

(57)【要約】

【課題】 パターン倒れが防止され、エッジラフネス、 疎密依存性、及びエッチング時の表面荒れが改善された ポジ型レジスト組成物を提供すること。

【解決手段】 ジヒドロキシまたはトリヒドロキシアダ マンチル基を有する繰り返し単位、及び酸分解脂環基を 有する繰り返し単位を各々特定の組成モル比率において 含有する、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解 速度が増加する樹脂と、活性光線又は放射線の照射によ り酸を発生する化合物とを含有するポジ型レジスト組成 物。

20

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 少なくとも、ジヒドロキシアダマンチル基またはトリヒドロキシアダマンチル基を有する繰り返し単位A1、及び酸分解性脂環基を有する繰り返し単位A2を構成単位として含有し、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増加する樹脂、並びに

1

(B) 活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化 合物を含有するポジ型レジスト組成物であって、樹脂

(A) 中の繰り返し単位A1と繰り返し単位A2との組成モル比A1/A2が0.15以上1.0以下であり、かつ、樹脂(A) 中の繰り返し単位A1と繰り返し単位A2の合計含有量が40~70モル%であることを特徴とするポジ型レジスト組成物。

【請求項2】 A1/A2が0.35以上1.0以下である請求項1に記載の組成物。

【請求項3】 ジヒドロキシアダマンチル基またはトリヒドロキシアダマンチル基を有する繰り返し単位A1が、下記一般式(I)で表される繰り返し単位である請求項1または2に記載の組成物。

【化1】

$$-CH_{2}-C-$$

$$O=C$$

$$O$$

$$O$$

$$OH$$

$$OH$$

$$OH$$

一般式(I)において、 R_i は水素原子、アルキル基、 ハロゲン原子又はシアノ基を表し、 R_i は水素原子又は 水酸基を表す。

【請求項4】 酸分解性脂環基を有する繰り返し単位A 30 2が、下記一般式(pI) ~一般式(pVI)で示される脂環式炭化水素を含む部分構造を有する繰り返し単位の群から選択される請求項1~3のいずれかに記載の組成物。

【化2】

(式中、R₁₁は、メチル基、エチル基、n-プロピル 基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基又は secープチル基を表し、Zは、炭素原子とともに脂環 式炭化水素基を形成するのに必要な原子団を表す。R., ~ R は、各々独立に、炭素数1~4個の、直鎖もしく は分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表し、但 し、R12~R14のうち少なくとも1つ、もしくはR14、 R_{11} のいずれかは脂環式炭化水素基を表す。 $R_{12} \sim R_{11}$ は、各々独立に、水素原子、炭素数1~4個の、直鎖も しくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表し、 但し、R₁,~R₁,のうち少なくとも1つは脂環式炭化水 素基を表す。また、R1, 、R1, のいずれかは炭素数1~ 40 4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化 水素基を表す。R,,~R,,は、各々独立に、炭素数1~ 4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化 水素基を表し、但し、R,,~R,,のうち少なくとも1つ は脂環式炭化水素基を表す。また、R., とR., は、互い に結合して環を形成していてもよい。)

【請求項5】 樹脂(A)が、更に、脂環ラクトン繰り返し単位A3を構成単位として含有する請求項 $1\sim4$ のいずれかに記載の組成物。

【請求項6】 脂環ラクトン繰り返し単位A3が、下記 50 一般式(V-1)~(V-4)のいずれかで表される基

を有する繰り返し単位である請求項5に記載の組成物。 【化3】

一般式 (V-1) ~ (V-4) において、R₁、~R ibは、各々独立に水素、置換基を有していてもよい、ア ルキル基、シクロアルキル基又はアルケニル基を表す。 R₁。~R₆。の内の2つは、結合して環を形成してもよ

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、超LSIや髙容量 マイクロチップの製造等の超マイクロリソグラフィプロ セスやその他のフォトファブリケーションプロセスに使 用するポジ型レジスト組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、集積回路はその集積度を益々高め ており、超LSIなどの半導体基板の製造に於いてはハ ーフミクロン以下の線幅から成る超微細パターンの加工 が必要とされるようになってきた。その必要性を満たす ためにフォトリソグラフィーに用いられる露光装置の使 30 用波長は益々短波化し、今では、遠紫外線の中でも短波 長のエキシマレーザー光 (XeCl、KrF、ArFな ど)を用いることが検討されるまでになってきている。 この波長領域におけるリソグラフィーのパターン形成に 用いられるものとして、化学増幅系レジストがある。

【0003】一般に化学増幅系レジストは、通称2成分 系、2.5成分系、3成分系の3種類に大別することが できる。2成分系は、光分解により酸を発生する化合物 (以後、光酸発生剤という) とバインダー樹脂とを組み 合わせている。該バインダー樹脂は、酸の作用により分 40 解して、樹脂のアルカリ現像液中での溶解性を増加させ る基(酸分解性基ともいう)を分子内に有する樹脂であ る。2. 5成分系はこうした2成分系に更に酸分解性基 を有する低分子化合物を含有する。3成分系は光酸発生 剤とアルカリ可溶性樹脂と上記低分子化合物を含有する ものである。

【0004】上記化学増幅系レジストは紫外線や遠紫外 線照射用のフォトレジストに適しているが、その中でさ らに使用上の要求特性に対応する必要がある。ArF光

グ耐性付与の目的で脂環式炭化水素部位が導入された樹 脂が提案されているが、脂環式炭化水素部位導入の弊害 として系が極めて疎水的になるがために、従来レジスト 現像液として幅広く用いられてきたテトラメチルアンモ ニウムヒドロキシド(以下TMAH)水溶液での現像が 困難となったり、現像中に基板からレジストが剥がれて しまうなどの現象が見られる。このようなレジストの疎 水化に対応して、現像液にイソプロピルアルコールなど の有機溶媒を混ぜるなどの対応が検討され、一応の成果 10 が見られるものの、レジスト膜の膨潤の懸念やプロセス が煩雑になるなど必ずしも問題が解決されたとは言えな い。レジストの改良というアプローチでは親水基の導入 により疎水的な種々の脂環式炭化水素部位を補うという 施策も数多くなされている。

【0005】一方、特開平11-109632号公報に は、極性基含有脂環式官能基と酸分解性基を含有する樹 脂を放射線感光材料に用いることが記載されている。ま た、特許第3042618号には、ラクトン構造を有す る(メタ)アクリレート誘導体を他の重合性化合物と共 20 重合させて得られた重合体を含有するフォトレジスト組 成物について記載されている。

【0006】上記のように、遠紫外線露光用フォトレジ ストに用いられる、酸分解性基を含有する樹脂は、分子 内に同時に脂肪族の環状炭化水素基を含有することが一 般的である。このため樹脂が疎水性になり、それに起因 する問題点が存在した。それを改良する上記のような種 々の手段が種々検討されたが、上記の技術では未だ不十 分な点が多く、改善が望まれている。

【0007】また、特開2001-109154号公報 には、脂環ラクトンモノマーとモノヒドロキシアダマン タンモノマーの共重合体樹脂により高感度、高解像力を 有し、パターンのエッジラフネスが改良されたポジ型フ オトレジスト組成物が記載されているが、パターン倒れ の問題やエッチング時の表面荒れに関して十分改善され ているものではなかった。ここで、「パターン倒れ」と はラインパターン形成時にパターンが基板界面付近など で折れるように倒れることを意味する。

【0008】更に、特開2000-338674号公報 や特開2001-183836号公報には、ジヒドロキ シアダマンタンモノマーと酸分解アダマンタンモノマー の共重合体樹脂を含有するレジスト組成物が記載されて いるが、パターン倒れやエッチンング時の表面荒れ、更 にはエッジラフネスや疎密依存性に関してやはり十分改 善されているものではなかった。

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的 は、超LSIや高容量マイクロチップの製造等の超マイ クロリソグラフィプロセスやその他のフォトファブリケ ーションプロセスに於いて好適に使用することができ、 源用のフォトレジスト組成物としては、ドライエッチン 50 パターン倒れの防止とエッジラフネス、疎密依存性、及

びエッチング時の表面荒れが改善されたポジ型レジスト 組成物を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、ポジ型化 学増幅系レジスト組成物の構成材料を鋭意検討した結 果、特定の繰り返し単位を特定比率で含有する酸分解性 樹脂を用いることにより、本発明の目的が達成されるこ とを知り、本発明に至った。即ち、上記目的は下記構成 によって達成される。

【0011】(1) (A) 少なくとも、ジヒドロキシ 10 アダマンチル基またはトリヒドロキシアダマンチル基を有する繰り返し単位 A1、及び酸分解性脂環基を有する繰り返し単位 A2を構成単位として含有し、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増加する樹脂、並びに(B)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有するポジ型レジスト組成物であって、樹脂(A)中の繰り返し単位 A1と繰り返し単位 A2との組成モル比 A1/A2が0.15以上1.0以下であり、かつ、樹脂(A)中の繰り返し単位 A1と繰り返し単位 A2との後り返し単位 A1と繰り返し単位 A2との後り返し単位 A1と繰り返し単位 A2の合計含有量が A10~70モル%であることを20特徴とするポジ型レジスト組成物。

(2) A1/A2が0.35以上1.0以下である前記(1)に記載の組成物。

(3) ジヒドロキシアダマンチル基またはトリヒドロキシアダマンチル基を有する繰り返し単位A1が、下記一般式(I)で表される繰り返し単位である前記(1)または(2)に記載の組成物。

【化4】

$$-CH_{2}$$

一般式(I) において、 R_i は水素原子、アルキル基、ハロゲン原子又はシアノ基を表し、 R_i は水素原子又は水酸基を表す。

(4) 酸分解性脂環基を有する繰り返し単位A2が、下記一般式(pI)~一般式(pVI)で示される脂環式炭化水素を含む部分構造を有する繰り返し単位の群か 40 ら選択される前記(1)~(3)のいずれかに記載の組成物。

【化5】

R₁₁ C (pl)

$$R_{19}$$
 R_{19}
 R_{20}
 R_{21}
 R_{20}
 R_{21}

(式中、R₁₁は、メチル基、エチル基、n-プロピル 基、イソプロピル基、n-プチル基、イソプチル基又は 30 sec‐ブチル基を表し、Zは、炭素原子とともに脂環 式炭化水素基を形成するのに必要な原子団を表す。 Ri. ~ R. は、各々独立に、炭素数1~4個の、直鎖もしく は分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表し、但 し、R₁,~R₁,のうち少なくとも1つ、もしくはR₁、 R_{11} のいずれかは脂環式炭化水素基を表す。 $R_{11} \sim R_{11}$ は、各々独立に、水素原子、炭素数1~4個の、直鎖も しくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表し、 但し、R1,~~R1,のうち少なくとも1つは脂環式炭化水 素基を表す。また、R₁,、R₁,のいずれかは炭素数1~ 4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化 水素基を表す。R., ~ R., は、各々独立に、炭素数1~ 4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化 水素基を表し、但し、R,,~R,,のうち少なくとも1つ は脂環式炭化水素基を表す。また、R., とR., は、互い に結合して環を形成していてもよい。)

(5) 樹脂 (A) が、更に、脂環ラクトン繰り返し単位 A 3 を構成単位として含有する前記 (1) \sim (4) のいずれかに記載の組成物。

(6) 脂環ラクトン繰り返し単位A3が、下記一般式 (V-1)~(V-4)のいずれかで表される基を有す

る繰り返し単位である前記(5)に記載の組成物。 【化6】

一般式(V-1)~(V-4)において、 R_{ib} ~ R_{ib} は、各々独立に水素、置換基を有していてもよい、アルキル基、シクロアルキル基又はアルケニル基を表す。 R_{ib} ~ R_{ib} の内の2つは、結合して環を形成してもよい。

[0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明に使用する成分につ 20 いて詳細に説明する。

〔1〕(A)酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増加する樹脂(「酸分解性樹脂」ともいう)。

【0013】本発明において、ジヒドロキシアダマンチル基またはトリヒドロキシアダマンチル基を有する繰り返し単位A1は、好ましくは上記一般式(I)で表される繰り返し単位である。

【0014】一般式(I)中、R_Iのアルキル基としては、直鎖状、分岐状のアルキル基が挙げられ、置換基を有していてもよい。直鎖状、分岐状のアルキル基として 30は、炭素数1~12個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基が好ましく、より好ましくは炭素数1~10個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基であり、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、nープチル基、イソプチル基、secーブチル基、tーブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基である。

【0015】また、一般式 (I) 中、 R_i のハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原

子を挙げることができる。

【0016】本発明における酸分解性脂環基とは、アルカリ可溶性基を酸性条件下で脱離しうる残基で保護するための構造単位であり、かつ脱保護後の保護基残さに脂環構造が含まれるものである。アルカリ可溶性基としては、カルボン酸、スルホン酸、スルホンアミド、N-スルホニルイミド、ジスルホニルイミド等が挙げられるが、透過率、露光マージンの観点から特にカルボキシル基が好ましい。脂環基としては、後述の環状炭化水素構10 造を挙げることができる。

8

【0017】本発明において、酸分解性脂環基を有する繰り返し単位A2は、好ましくは上記一般式(pI)~一般式(pVI)で示される脂環式炭化水素を含む部分構造を有する繰り返し単位の群から選択されるものである。

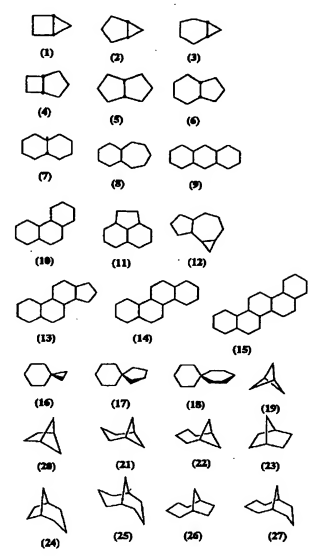
【0018】一般式(pI)~(pVI)において、R 12~R21におけるアルキル基としては、置換もしくは非置換のいずれであってもよい、1~4個の炭素原子を有する直鎖もしくは分岐のアルキル基を表す。そのアルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nープチル基等が挙げられる。また、上記アルキル基の更なる置換基としては、炭素数1~4個のアルコキシ基、ハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子)、アシル基、アシロキシ基、シアノ基、水酸基、カルボキシ基、アルコキシカルボニル基、ニトロ基等を挙げることができる。

【0019】R₁₁~R₁₁における脂環式炭化水素基あるいは2と炭素原子が形成する脂環式炭化水素基としては、単環式でも、多環式でもよい。具体的には、炭素数5以上のモノシクロ、ビシクロ、トリシクロ、テトラシクロ構造等を有する基を挙げることができる。その炭素数は6~30個が好ましく、特に炭素数7~25個が好ましい。これらの脂環式炭化水素基は置換基を有していてもよい。以下に、脂環式炭化水素基のうち、脂環式部分の構造例を示す。

[0020]

【化7】

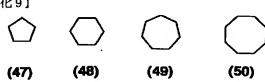




[0021] [化8] (32) (33) (34) (35) (35) (40) (41) (42) (43)

[0022] 【化9]

(44)



(46)

(45)

【0023】本発明においては、上記脂環式部分の好ま 30 しいものとしては、アダマンチル基、ノルアダマンチル基、デカリン残基、トリシクロデカニル基、テトラシクロドデカニル基、ノルボルニル基、セドロール基、シクロペキシル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基を挙げることができる。より好ましくは、アダマンチル基、デカリン残基、ノルボルニル基、セドロール基、シクロペキシル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基である。

【0024】これらの脂環式炭化水素基の置換基として 40 は、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸 基、アルコキシ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基が挙げられる。アルキル基としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基よりなる群から選択された置換基を表す。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。上記アルコキシ基としてはメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ基等の炭素数1~4個 50

のものを挙げることができる。

【0025】上記樹脂における一般式(pI)~(pVI)で示される構造は、アルカリ可溶性基の保護に使用することができる。アルカリ可溶性基としては、この技術分野において公知の種々の基が挙げられる。具体的には、カルボン酸、スルホン酸、スルホンアミド、N-スルホニルイミド、ジスルホニルイミド等が挙げられるが、透過率、露光マージンの観点から特にカルボキシル基が好ましい。上記樹脂における一般式(pI)~(pVI)で示される構造で保護されたアルカリ可溶性基としては、好ましくは下記一般式(pVII)~(pXI)で表される基が挙げられる。

[0026]

【化10】

【0027】ここで、 $R_{II} \sim R_{II}$ ならびにZは、それぞれ前記定義に同じである。上記樹脂において、一般式 (pI) \sim (pVI) で示される構造で保護されたアルカリ可溶性基を有する繰り返し単位としては、下記一般式 (pA) で示される繰り返し単位が好ましい。

[0028]

【化11】

$$\begin{array}{c}
 & \stackrel{R}{\underset{A-C-O-R_a}{\longleftarrow}} (pA)
\end{array}$$

13

【0029】ここで、Rは、水素原子、ハロゲン原子又は1~4個の炭素原子を有する置換もしくは非置換の直鎖もしくは分岐のアルキル基を表す。複数のRは、各々 10同じでも異なっていてもよい。Aは、単結合又は2価の

連結基を表す。 2 価の連結基としては、アルキレン基、 置換アルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カル ポニル基、エステル基、アミド基、スルフォンアミド 基、ウレタン基、又はウレア基よりなる群から選択され る単独あるいは 2 つ以上の基の組み合わせを表す。 R。 は、上記式(p I)~(pVI)のいずれかの基を表す。 【0030】 以下、一般式(p A)で示される繰り返 し単位に相当するモノマーの具体例を示す。

[0031]

【化12】

[0032]

【化13】

18

20

22

24

[0033]

CH₃ CH₃ CH₃ CH₃

 $= \underbrace{\overset{CH_3}{\longrightarrow}^{H_3C}}_{O} \underbrace{\hspace{1cm}}$

[0034]

28

17

$$= \bigvee_{0}^{\text{CH}_3} 0 \xrightarrow{\text{CH}_3}$$

CH₃ CH₃

27

25

HO-C-CH₃

 $\stackrel{\text{CH}_3}{=} \stackrel{\text{CH}_3}{\circ} \stackrel{\text{CH}_3}{\circ}$

[0035]

$$= \bigcup_{\text{CH}_3}^{\text{CH}_3} \bigcirc \bigcup_{\text{H}_3\text{C}}^{\text{CH}_3} \bigcirc \bigcup_{\text{CH}_3}^{\text{CH}_3}$$

32 H₀ O CH₃ CH₃ CH₃

33 CH₃ 0 0

35

[0036]

【化17】

$$= \bigcup_{0}^{CH_3} 0 \bigcup_{0}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 & O \\
O & O \\
O & O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
O \\
O
\end{array}$$

【0037】本発明の酸分解性樹脂(A)において、ジ ヒドロキシアダマンチル基またはトリヒドロキシアダマ ンチル基を有する繰り返し単位 A 1 と酸分解性脂環基を 有する繰り返し単位A2との組成モル比A1/A2は 0. 15以上1. 0以下、好ましくは0. 35以上1. 0以下であり、かつ、A1とA2の合計含有量が40~ 70モル%である必要がある。組成比A1/A2が0. 15未満の場合には、パターン倒れ防止性やエッチング 30 時の表面荒れ防止性が劣化する。なお、パターン倒れ防 止性やエッチング時の表面荒れ防止性をより向上させ、 更にエッジラフネスや疎密依存性も満足させる観点から A1/A2は0.35以上が好ましい。一方、1.0を 越えた場合、パターン倒れ防止性が劣化するため好まし くない。また、A1とA2の合計含有量が40モル%未 満だと、解像性やエッジラフネスが劣化し、70モル% を越えた場合にも、疎密依存性、エッチング時の表面荒 れ防止性、およびパターン倒れ防止性が劣化するため好 ましくない。より好ましくは、A1/A2の比は0.4 以上0.8以下である。一方、A1とA2の合計含有量 は45~65モル%であることがより好ましい。また、 A1/A2が0.4以上0.8以下であり、かつA1と A2との合計含有量が45~65モル%であることがさ らに好ましい。

【0038】本発明の酸分解性樹脂(A)は、上記繰り 返し単位A1及びA2に、更に、脂環ラクトン繰り返し 単位A3を構成単位として含むことが好ましい。脂環ラ クトン繰り返し単位A3としては、一般式(V-1)~ (V-4) のいずれかで表される基を有する繰り返し単 50 ては、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘ

位、一般式(VI)で表される基を有する繰り返し単位 を挙げることができる。脂環ラクトン繰り返し単位は、 一般的なラクトン残基を有する繰り返し単位と比較して パターン倒れ、エッチングの表面荒れの観点で好まし い。脂環ラクトン繰り返し単位の含有量は、5~65m o 1%が好ましく、より好ましくは10~60mo1 %、更に好ましくは15~55mol%である。更に脂 環ラクトン繰り返し単位の中でも一般式 (V-1)~ (V-4) のいずれかで表される基を有する繰り返し単 位がパターン倒れの観点で好ましい。

[0039] 一般式 $(V-1) \sim (V-4)$ において、 R₁。~R₁。は、各々独立に水素原子、置換基を有してい てもよい、アルキル基、シクロアルキル基又はアルケニ ル基を表す。Rい~Rいの内の2つは、結合して環を形 成してもよい。

[0040] 一般式 $(V-1) \sim (V-4)$ において、 R₁。~R₁。におけるアルキル基としては、直鎖状、分岐 状のアルキル基が挙げられ、置換基を有していてもよ い。直鎖状、分岐状のアルキル基としては、炭素数1~ 12個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基が好ましく、 より好ましくは炭素数1~10個の直鎖状あるいは分岐 状アルキル基であり、更に好ましくはメチル基、エチル 基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソ プチル基、sec-プチル基、t-プチル基、ペンチル 基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、 デシル基である。

【0041】 R1、~R1、におけるシクロアルキル基とし

20

22

キシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基等の炭素数 $3 \sim 8$ 個のものが好ましい。 $R_{15} \sim R_{15}$ におけるアルケニル基としては、ビニル基、プロペニル基、プテニル基、ヘキセニル基等の炭素数 $2 \sim 6$ 個のものが好ましい。また、 $R_{15} \sim R_{15}$ の内の 2 つが結合して形成する環としては、シクロプロバン環、シクロブタン環、シクロペンタン環、シクロペンタン環、シクロペキサン環、シクロオクタン環等の $3 \sim 8$ 員環が挙げられる。なお、一般式(V-1) ~(V-4)における $R_{15} \sim R_{15}$ は、環状骨格を構成している炭素原子のいずれに連結していてもよい。

【0042】また、上記アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基が有してもよい好ましい置換基としては、炭素数1~4個のアルコキシ基、ハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子)、炭素数2~5のアシル基、炭素数2~5のアシロキシ基、シアノ基、水酸基、カルボキシ基、炭素数2~5のアルコキシカルボニル基、ニトロ基等を挙げることができる。

【0043】一般式 $(V-1) \sim (V-4)$ で表される基を有する繰り返し単位としては、下記一般式 (AI) で表される繰り返し単位等を挙げることができる。

[0044]

【化18】

【0045】一般式(AI)中、R_b。は、水素原子、ハロゲン原子、又は炭素数1~4の置換もしくは非置換の 30 アルキル基を表す。R_b。のアルキル基が有していてもよい好ましい置換基としては、前記一般式(V-1)~(V-4)におけるR_b。としてのアルキル基が有していてもよい好ましい置換基として先に例示したものが挙げられる。R_b。のハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原子を挙げることができる。R_b。は水素原子が好ましい。A'は、単結合又は2価の連結基を表す。2価の連結基としては、エーテル基、エステル基、カルボニル基、アルキレン基、又はこれらを組み合わせた2価の基を表す。B_bは、一般式(V-1) 40~(V-4)のうちのいずれかで示される基を表す。A'において、該組み合わせた2価の基としては、例え

ば下記式のものが挙げられる。

[0046]

【化19】

$$\begin{array}{c}
\begin{pmatrix}
R_{ab} \\
C \\
\end{pmatrix}_{r} O - C - \begin{pmatrix}
R_{ab} \\
C \\
\end{pmatrix}_{r} \\
R_{bb}/r \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
\begin{pmatrix}
R_{ab} \\
C \\
R_{bb}
\end{pmatrix}_{r1} O - \begin{pmatrix}
R_{ab} \\
C \\
R_{bb}
\end{pmatrix}_{r1}$$

$$\frac{-\left(O-CH_{2}CH_{2}-C\right)_{m}}{O}O-\left(\begin{matrix}R_{ab}\\ C\\ I\\ R_{bb}\end{matrix}\right)_{rl}$$

$$--CH_{2}CH_{2}-O-C-CH_{2}CH_{2}-C-O-\begin{pmatrix} R_{ab} \\ C \\ C \\ R_{bb} \end{pmatrix}_{/1}$$

【0047】上記式において、R₁₆、R₆₆は、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、炭素カーンをできる。アルコキシ基を挙げることができる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロボキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~4個のものを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。 r 1は1~10の整数、好ましくは1~4の整数を表す。mは1~3の整数、好ましくは1又は2を表す。

【0048】以下に、一般式(AI)で表される繰り返 し単位の具体例を挙げるが、本発明の内容がこれらに限 40 定されるものではない。

[0049]

【化20】

$$\begin{array}{c}
CH_{2} \\
C \\
C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 + CH_2 - C \\
 + C \\$$

[0050]

【化21】

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} H \\ - CH_2 - C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ - C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ - C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ - C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ - C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C \\ - C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C$$

[0051]

【化22】

[0052]

【化23】

$$CH_3$$
 CH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_3
 CCH_3

$$CH_3$$
 CH_2
 $CC - O$
 $CC - CC$
 $CC -$

$$CH_3$$
 CH_2
 $CC - C$
 $CC -$

[0053]

30 【化24】

[0054]

(1b-40)

[0055]

【化26】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ -\left(\text{CH}_{2}\text{-}\text{C}\right) \\ \text{C} \\ -\left(\text{CH}_{2}\right)_{2} - \text{C} \\ -\left(\text{CH}_{2}\right)_{2} - \text{C} \\ -\left(\text{CH}_{2}\right)_{2} - \text{C} \\ -\left(\text{CH}_{3}\right)_{3} -$$

【0056】また、本発明の酸分解性樹脂は、更に下記一般式 (VI) で表される繰り返し単位を含有することができる。

[0057]

[(E27]

【0058】一般式 (VI) において、A。は単結合又は2価の連結基を表す。2価の連結基としては、アルキレン基、シクロアルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基よりなる群から選択される単独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。R。は水素原子、炭素数1~4のアルキル基、シアノ基、又はハロゲン原子を表す。

【0059】一般式 (VI) において、A,のアルキレン基としては、下記式で表される基を挙げることができる。

- (C (Rn f)(Rng)) r -

上記式中、Rnf、Rngは、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル40 基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~4のものを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。 rは1~10の整数である。一般式 (VI) において、A6のシクロアルキレン基としては、炭素数

3から10個のものが挙げられ、シクロペンチレン基、 シクロヘキシレン基、シクロオクチレン基等を挙げるこ とができる。

【0060】乙、を含む有橋式脂環式環は、置換基を有 していてもよい。置換基としては、例えば、ハロゲン原 子、アルコキシ基(好ましくは炭素数1~4)、アルコキ シカルボニル基 (好ましくは炭素数1~5)、アシル基 (例えば、ホルミル基、ペンゾイル基)、アシロキシ基 (例えば、プロピルカルボニルオキシ基、ペンゾイルオ キシ基)、アルキル基(好ましくは炭素数1~4)、カ 10 ない。 ルボキシル基、水酸基、アルキルスルホニルスルファモ イル基 (-CONHSO, CH,等) が挙げられる。尚、

$$-CH_2-\overset{H}{\overset{!}{C}}-O-\overset{\bullet}{\overset{\bullet}{\overset{\bullet}{\bigcirc}}}O$$

$$-CH_{2}$$

置換基としてのアルキル基は、更に水酸基、ハロゲン原 子、アルコキシ基(好ましくは炭素数1~4)等で置換 されていてもよい。

【0061】一般式 (VI) において、A, に結合してい るエステル基の酸素原子は、Z.を含む有橋式脂環式環 構造を構成する炭素原子のいずれの位置で結合してもよ

【0062】以下に、一般式 (VI) で表される繰り返し 単位の具体例を挙げるが、これらに限定されるものでは

[0063]

【化28】

$$-CH_{2}-\overset{CH_{3}}{\overset{|}{\stackrel{}{\underset{}{\overset{}{\underset{}{\overset{}{\underset{}{\overset{}{\underset{}{\overset{}{\underset{}{\overset{}}{\underset{}{\overset{}{\underset{}}{\overset{}}{\underset{}}{\overset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\overset{}}{\underset{}{\underset{}{\underset{}}{\underset{}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}}{\underset{}{$$

$$-CH_{2}-CH_{3}$$

$$CH_{2}-CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

【化29】

[0064]

$$-CH_2-CH_3 COOCH_3$$

$$-CH_2-COOCH_3$$

$$-COOCH_3$$

$$-CH_{2}-\overset{CH_{3}}{\overset{}{\underset{0}{\longleftarrow}}} 0$$

$$-CH_{2}-CH_{3} CONHSO_{2}CH_{3}$$

$$-CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}$$

$$-CH_{2}-CH_{3}$$

$$-CH_{3} CONHSO_{2}CH_{3}$$

【0065】本発明の酸分解性樹脂(A)は、更に下記 20 し、両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル基と一般式(IV)で表されるラクトン構造を有する繰り返し しては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピ単位を含有することができる。 ル基、プチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好

[0066]

[化30]

$$\begin{array}{c}
R_{1a} \\
-\left(CH_2-C\right) \\
COO-W_1-Lc
\end{array}$$
Lc:
$$\begin{array}{c}
Rb_1 \\
RC_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
RB_1 \\
RC_3
\end{array}$$

【0067】一般式(IV)中、R1aは、水素原子又はメチル基を表す。 W_i は、単結合又は2価の連結基を表す。2価の連結基としては、アルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基よりなる群から選択される単独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。 Ra_i , Rb_i , Rc_i , Rd_i , Re_i は各々独立に、水素原子又は炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表す。m, nは各々独立に $0\sim3$ の整数を表し、m+nは、2以上6以下である。

【0068】 $Ra_i \sim Re_i$ の炭素数 $1 \sim 4$ のアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソプチル基、sec-プチル基、t-ブチル基等を挙げることができる。

【0069】一般式 (IV) において、W₁のアルキレン基としては、下記式で表される基を挙げることができる。

 $- (C (R f)(R g)) r_1 -$

上記式中、Rf、Rgは、水素原子、アルキル基、置換 位に相当するモノマーアルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表 50 されるものではない。

20 し、両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~4のものを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。r,は1~10の整数である。

【0070】上記アルキル基における更なる置換基とし ては、カルポキシル基、アシルオキシ基、シアノ基、ア ルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、ア ルコキシ基、置換アルコキシ基、アセチルアミド基、ア ルコキシカルボニル基、アシル基が挙げられる。ここで アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル 基、イソプロピル基、プチル基、シクロプロピル基、シ クロプチル基、シクロペンチル基等の低級アルキル基を 挙げることができる。置換アルキル基の置換基として 40 は、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げること ができる。置換アルコキシ基の置換基としては、アルコ キシ基等を挙げることができる。アルコキシ基として は、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ 基等の炭素数1~4のものを挙げることができる。アシ ルオキシ基としては、アセトキシ基等が挙げられる。ハ ロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原 子、沃素原子等を挙げることができる。

【0071】以下、一般式(IV)で示される繰り返し単位に相当するモノマーの具体例を示すが、これらに限定されるものではない。

[0072]

$$-CH_{2} - \stackrel{\downarrow}{C} - \stackrel{\downarrow}$$

[0073]

【化32】

[0074]

[化33]

【0075】上記一般式 (IV) の具体例において、露光 マージンがより良好になるという点から (IV-17) ~ (IV-3.6) が好ましい。更に一般式 (IV) の構造とし ては、エッジラフネスが良好になるという点からアクリ レート構造を有するものが好ましい。

H₃CO-H₂C

【0076】本発明の酸分解性樹脂(A)は、更に、下 記一般式(VII)で表される基を有する繰り返し単位を 含有してもよい。

[0077]

【化34】

【0078】一般式 (VII) 中、R3. は水酸基を表し、 R1.及びR1.は各々独立に水素原子又はアルキル基を表 す。アルキル基としては炭素数1~4が好ましい。

【0079】一般式(VII)で表される基を有する繰り 返し単位としては、下記一般式 (AII) で表される繰り 50 返し単位等を挙げることができる。

[0080]

【化35】

40

【0081】一般式 (AII) 中、R₁。は、水素原子又は メチル基を表す。R,。は水酸基を表し、R,。及びR,。は 各々独立に水素原子又はアルキル基を表す。アルキル基 としては炭素数1~4が好ましい。

【0082】以下に、一般式 (AII) で表される構造を 有する繰り返し単位の具体例を挙げるが、これらに限定 されるものではない。

[0083]

【化36】

【0084】(A)成分である酸分解性樹脂は、上記の 繰り返し単位以外に、ドライエッチング耐性や標準現像 20 液適性、基板密着性、レジストプロファイル、さらにレ ジストの一般的な必要な特性である解像力、耐熱性、感 度等を調節する目的で様々な繰り返し単位を含有するこ とができる。

【0085】このような繰り返し単位としては、下記の 単量体に相当する繰り返し構造単位を挙げることができ るが、これらに限定されるものではない。これにより、 酸分解性樹脂に要求される性能、特に、(1) 塗布溶剤 に対する溶解性、(2) 製膜性(ガラス転移点)、

(3) アルカリ現像性、(4) 膜べり(親疎水性、アル 30 カリ可溶性基選択)、(5)未露光部の基板への密着 性、(6)ドライエッチング耐性、等の微調整が可能と なる。このような単量体として、例えばアクリル酸エス テル類、メタクリル酸エステル類、アクリルアミド類、 メタクリルアミド類、アリル化合物、ビニルエーテル 類、ピニルエステル類等から選ばれる付加重合性不飽和 結合を1個有する化合物等を挙げることができる。

【0086】具体的には、以下の単量体を挙げることが できる。アクリル酸エステル類(好ましくはアルキル基 の炭素数が1~10のアルキルアクリレート):アクリ 40 ル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、 アクリル酸アミル、アクリル酸シクロヘキシル、アクリ ル酸エチルヘキシル、アクリル酸オクチル、アクリル酸 - t - オクチル、クロルエチルアクリレート、2-ヒド ロキシエチルアクリレート2,2-ジメチルヒドロキシ プロピルアクリレート、5-ヒドロキシペンチルアクリ レート、トリメチロールプロパンモノアクリレート、ペ ンタエリスリトールモノアクリレート、ベンジルアクリ レート、メトキシベンジルアクリレート、フルフリルア クリレート、テトラヒドロフルフリルアクリレート等。

【0087】メタクリル酸エステル類(好ましくはアル キル基の炭素数が1~10のアルキルメタアクリレー ト):メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、 プロピルメタクリレート、イソプロピルメタクリレー ト、アミルメタクリレート、ヘキシルメタクリレート、 シクロヘキシルメタクリレート、ベンジルメタクリレー ト、クロルペンジルメタクリレート、オクチルメタクリ レート、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、4-ヒ ドロキシプチルメタクリレート、5-ヒドロキシペンチ 10 ルメタクリレート、2,2-ジメチル-3-ヒドロキシ プロピルメタクリレート、トリメチロールプロパンモノ メタクリレート、ペンタエリスリトールモノメタクリレ ート、フルフリルメタクリレート、テトラヒドロフルフ リルメタクリレート等。

【0088】アクリルアミド類:アクリルアミド、N-アルキルアクリルアミド (アルキル基としては炭素数1 ~10のもの、例えばメチル基、エチル基、プロピル 基、プチル基、tープチル基、ヘプチル基、オクチル 基、シクロヘキシル基、ヒドロキシエチル基等があ る。)、N, N-ジアルキルアクリルアミド (アルキル 基としては炭素数1~10のもの、例えばメチル基、エ チル基、プチル基、イソプチル基、エチルヘキシル基、 シクロヘキシル基等がある)、 N-ヒドロキシエチルー N-メチルアクリルアミド、N-2-アセトアミドエチ ルーN-アセチルアクリルアミド等。

【0089】メタクリルアミド類:メタクリルアミド、 N-アルキルメタクリルアミド (アルキル基としては炭 素数1~10のもの、例えばメチル基、エチル基、t-プチル基、エチルヘキシル基、ヒドロキシエチル基、シ クロヘキシル基等がある)、N, N-ジアルキルメタク リルアミド(アルキル基としてはエチル基、プロピル 基、プチル基等がある)、N-ヒドロキシエチル-N-メチルメタクリルアミド等。

【0090】アリル化合物:アリルエステル類(例えば 酢酸アリル、カプロン酸アリル、カプリル酸アリル、ラ ウリン酸アリル、パルミチン酸アリル、ステアリン酸ア リル、安息香酸アリル、アセト酢酸アリル、乳酸アリル 等)、アリルオキシエタノール等。

【0091】ビニルエーテル類:アルキルビニルエーテ ル(例えばヘキシルピニルエーテル、オクチルビニルエ ーテル、デシルビニルエーテル、エチルヘキシルビニル エーテル、メトキシエチルビニルエーテル、エトキシエ チルビニルエーテル、クロルエチルビニルエーテル、1 -メチル-2,2-ジメチルプロピルビニルエーテル、 2-エチルプチルビニルエーテル、ヒドロキシエチルビ ニルエーテル、ジエチレングリコールビニルエーテル、 ジメチルアミノエチルビニルエーテル、ジエチルアミノ エチルビニルエーテル、ブチルアミノエチルビニルエー テル、ペンジルビニルエーテル、テトラヒドロフルフリ ルビニルエーテル等。

【0092】ビニルエステル類:ビニルプチレート、ビ ニルイソプチレート、ピニルトリメチルアセテート、ビ ニルジエチルアセテート、ピニルバレート、ビニルカプ ロエート、ピニルクロルアセテート、ピニルジクロルア セテート、ピニルメトキシアセテート、ピニルプトキシ アセテート、ピニルアセトアセテート、ビニルラクテー ト、ビニルーβーフェニルプチレート、ビニルシクロへ キシルカルボキシレート等。

【0093】イタコン酸ジアルキル類:イタコン酸ジメ チル、イタコン酸ジエチル、イタコン酸ジプチル等。フ 10 マール酸のジアルキルエステル類又はモノアルキルエス テル類:ジブチルフマレート等。

【0094】その他クロトン酸、イタコン酸、無水マレ イン酸、マレイミド、アクリロニトリル、メタクリロニ トリル、マレイロニトリル等。

【0095】その他にも、上記種々の繰り返し単位に相 当する単量体と共重合可能である付加重合性の不飽和化 合物であれば、共重合されていてもよい。

【0096】酸分解性樹脂において、各繰り返し単位の 含有モル比はレジストのドライエッチング耐性や標準現 20 像液適性、基板密着性、レジストプロファイル、さらに はレジストの一般的な必要性能である解像力、耐熱性、 感度等を調節するために適宜設定される。

【0097】酸分解性樹脂中、脂環ラクトン繰り返し単 位A3の含有量は、全繰り返し単位中5~65モル%が 好ましく、より好ましくは10~60モル%、更に好ま しくは15~55モル%である。酸分解性樹脂中、繰り 返し単位A1 (一般式 (I) で表される繰り返し単位) の含有量は、全繰り返し単位中5~30モル%が好まし く、より好ましくは10~28モル%、更に好ましくは 30 15~25モル%である。酸分解性樹脂中、繰り返し単 位A2(一般式(pI)~(pVI)で表される脂環式炭 化水素を含む部分構造を有する繰り返し単位)の含有量 は、全繰り返し単位中24~55モル%が好ましく、よ り好ましくは26~50モル%、更に好ましくは28~ 45モル%である。

【0098】また、上記更なる共重合成分の単量体に基 づく繰り返し単位の樹脂中の含有量も、所望のレジスト の性能に応じて適宜設定することができるが、一般的 に、上記一般式 $(V-1) \sim (V-4)$ のいずれかで表さ 40 れる基を有する繰り返し単位と上記一般式(pI)~ (pVI)で表される脂環式炭化水素を含む部分構造を有 する繰り返し単位と上記一般式(I)で表される繰り返 し単位の合計した総モル数に対して99モル%以下が好 ましく、より好ましくは90モル%以下、さらに好まし くは80モル%以下である。

【0099】本発明に用いる酸分解性樹脂は、常法に従 って(例えばラジカル重合)合成することができる。例 えば、一般的合成方法としては、モノマー種を、一括で あるいは反応途中で反応容器に仕込み、これを必要に応 50 有機ハロゲン化合物、有機金属/有機ハロゲン化物、 o

じ反応溶媒、例えばテトラヒドロフラン、1, 4-ジオ キサン、ジイソプロピルエーテルなどのエーテル類やメ チルエチルケトン、メチルイソプチルケトンのようなケ トン類、酢酸エチルのようなエステル溶媒、さらには後 述のプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテー トのような本発明の組成物を溶解する溶媒に溶解させ均 ーとした後、窒素やアルゴンなど不活性ガス雰囲気下で 必要に応じ加熱、市販のラジカル開始剤(アゾ系開始 剤、パーオキサイドなど)を用いて重合を開始させる。 所望により開始剤を追加、あるいは分割で添加し、反応 終了後、溶剤に投入して粉体あるいは固形回収等の方法 で所望のポリマーを回収する。反応の濃度は20重量% 以上であり、好ましくは30重量%以上、さらに好まし くは40重量%以上である。反応温度は10℃~150 ℃であり、好ましくは30℃~120℃、さらに好まし くは50~100℃である。

【0100】本発明に係る樹脂の重量平均分子量は、G PC法によりポリスチレン換算値として、好ましくは 1,000~200,000である。重量平均分子量が 1,000未満では耐熱性やドライエッチング耐性の劣 化が見られるため余り好ましくなく、200,000を 越えると現像性が劣化したり、粘度が極めて高くなるた め製膜性が劣化するなど余り好ましくない結果を生じ る。

【0101】また、本発明に係る樹脂の分散度(Mw/ Mn)としては、1.4~3.5の範囲が好ましく、1.5 ~3.3の範囲がより好ましく、1.7~2.8が特に好 ましい。

【0102】本発明のポジ型レジスト組成物において、 本発明に係わる全ての樹脂の組成物全体中の配合量は、 全レジスト固形分中40~99.99重量%が好まし く、より好ましくは50~99.97重量%である。 【0103】 [2] (B) 活性光線又は放射線の照射に より酸を発生する化合物 (光酸発生剤) 本発明で用いられる光酸発生剤は、活性光線又は放射線 の照射により酸を発生する化合物である。

【0104】本発明で使用される光酸発生剤としては、 光カチオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開始 剤、色素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロレ ジスト等に使用されている公知の光(400~200n mの紫外線、遠紫外線、特に好ましくは、g線、h線、 i 線、KrFエキシマレーザー光)、ArFエキシマレ ーザー光、電子線、X線、分子線又はイオンビームによ り酸を発生する化合物及びそれらの混合物を適宜に選択 して使用することができる。

【0105】また、その他の本発明に用いられる光酸発 生剤としては、たとえばジアゾニウム塩、アンモニウム 塩、ホスホニウム塩、ヨードニウム塩、スルホニウム 塩、セレノニウム塩、アルソニウム塩等のオニウム塩、

52 特許第3,779,778号、欧州特許第126,712号等に記載の光

ーニトロペンジル型保護基を有する光酸発生剤、イミノスルフォネート等に代表される光分解してスルホン酸を発生する化合物、ジスルホン化合物、ジアゾケトスルホン、ジアゾジスルホン化合物等を挙げることができる。また、これらの光により酸を発生する基、あるいは化合物をポリマーの主鎖又は側鎖に導入した化合物を用いることができる。

[0106] さらにV.N.R.Pillai, Synthesis, (1), 1 (1980)、A.Abad etal, Tetrahedron Lett., (47) 4555 (1971)、D.H.R.Barton etal, J. Chem. Soc., (C), 329 (1970)、米国

【0107】上記活性光線又は放射線の照射により分解して酸を発生する化合物の中で、特に有効に併用される他の光酸発生剤について以下に説明する。(1)トリハロメチル基が置換した下記一般式(PAG1)で表されるオキサゾール誘導体又は一般式(PAG2)で表されるS-トリアジン誘導体。

により酸を発生する化合物も使用することができる。

[0108]

【化37】

【0109】式中、R¹⁰¹は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、R₁₀₁は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、アルキル基、-C(Y),をしめす。Yは塩素原子又は臭素原子を示す。具体的に 20

は以下の化合物を挙げることができるがこれらに限定されるものではない。

[0110]

【化38】

【0111】(2)下記の一般式(PAG3)で表されるヨードニウム塩、又は一般式(PAG4)で表されるスルホニウム塩。

[0112]

[化39]

【0113】ここで式Ar'、Ar'は、各々独立に、置換もしくは未置換のアリール基を示す。 R^{203} 、 R^{204} 、 R^{206} は、各々独立に、置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。

【0114】 Z-は、対アニオンを示し、例えばB

F.、AsF.、PF.、SbF.、SiF. 、ClO、CF,SO、等のパーフルオロアルカンスルホン酸アニオン、ペンタフルオロペンゼンスルホン酸アニオン、ナフタレンー1-スルホン酸アニオン等の縮合多核芳香族スルホン酸アニオン、アントラキノンスルホン酸アニオン、スルホン酸基含有染料等を挙げることができるがこれらに限定されるものではない。

【0115】また R^{101} 、 R^{101} のうちの2つ及び Ar^1 、 Ar^1 はそれぞれの単結合又は置換基を介して10 結合してもよい。

【0116】具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0117]

【化40】

[0118]

【化41】

[0119]

【化42】

30 [0120] [任43]

[0121] [化44]

[0122]

【化45】

[0123] 【化46】 PAG4-37

CF₈SO₃

[0124] 【化47】

MeO-
$$\circ$$
- \circ -Ph₂ \circ O₃S-C₄F₉ (PAG4-39)

[0125] [0126] 【化48】 【化49】 -CH₃ (PAG4-46) ^ΘO₃S−C₄F₉ (PAG4-48) eO3S-CE3 ⁰O₃S−C₄F_B (PAG4-52) CF₃(CF₂)₃SO₃-(PAG 4-53) (PAG 4-54) CF3(CF2)7SO3-CF₃CF₂-O-CF₂CF₂SO₃-(PAG 4-55) (PAG 4-58) (PAG 4-57) (PAG 4-58) (PAG 4-60) CH₃SO₃-CF3(CF2)3SO3-(PAG 4-61) (PAG 4-62)

[0127]

50 【化50】

CF₃(CF₂)₃SO₃-(PAG 4-68)

CF₃(CF₂)₃SO₃-(PAG 4-89) CF₃(CF₂)₃SO₃-

(PAG 4-70)

[0128]

30 【化51】

CF₃SO₃-(PAG 4-71)

CF₃(CF₂)₃SO₃-(PAG 4-72)

CF₃(CF₂)₇SO₃-(PAG 4-73)

CF₃SO₃-

CF₃(CF₂)₃SO₃-(PAG 4-75)

CF₃(CF₂)₇SO₃-(PAG 4-76)

CF₃SO₃-

(PAG 4-77)

CF₃SO₃-

[0129] 【化52】 CF3(CF2)3SO3-(PAG 4-81)

2 CF₃SO₃-

(PAG 4-83)

2 CF₃(CF₂)₇SO₃-(PAG 4-85)

CF3(CF2)3SO3-(PAG 4-87)

CF3CF2-O-CF2CF2SO3-(PAG 4-89)

CF3(CF2)3SO3-(PAG 4-91)

CF3(CF2)75O3-(PAG 4-82)

2 CF₃(CF₂)₃SO₃-(PAG 4-84)

CF3(CF2)3SO3-(PAG 4-86)

CH2CH2(CF2)5CF3

CF₃(CF₂)₃SO₃-(PAG 4-88)

CF₃CF₂-O-CF₂CF₂SO₃-

(PAG 4-90)

CF₃(CF₂)₃SO₃-

(PAG 4-92)

(PAG4-94)

(PAG4-95)

(PAG4-98)

[0130] 【化53】

C₈F₁₇SO₃

(PAG4-93)

[0131]

【化54】 10

【0132】上記において、Phはフェニル基を表す。 一般式(PAG3)、(PAG4)で示される上記オニ ウム塩は公知であり、例えば、米国特許第2,807,648 号 及び同4,247,473号、特開昭53-101,331号等に記載の方 法により合成することができる。

【0133】(3)下記一般式(PAG5)で表される ジスルホン誘導体又は一般式 (PAG6) で表されるイ ミノスルホネート誘導体。

[0134]

【0135】式中、Ar'、Ar'は、各々独立に、置換 もしくは未置換のアリール基を示す。 Riof は置換もし くは未置換のアルキル基、アリール基を示す。Aは置換 もしくは未置換のアルキレン基、アルケニレン基、アリ ーレン基を示す。

【0136】具体例としては以下に示す化合物が挙げら れるが、これらに限定されるものではない。

[0137]

【化56】

[0138]

【化57】

【0140】 【化59】

[0139]

[0141] [化60]

【0142】(4)下記一般式(PAG7)で表されるジアゾジスルホン誘導体。

30 【0143】 【化61】

【0144】ここでRは、直鎖、分岐又は環状アルキル基、あるいは置換していてもよいアリール基を表す。具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これら40 に限定されるものではない。

[0145]

【化62】

(PAG7-5)

[0146] [化63]

【0147】これらの光酸発生剤の添加量は、組成物中 の固形分を基準として、通常0.01~30重量%の節 囲で用いられ、好ましくは0.3~20重量%、更に好 ましくは0.5~10重量%の範囲で使用される。光酸 発生剤の添加量が、0.001重量%より少ないと感度 が低くなる傾向になり、また添加量が30重量%より多 40 いとレジストの光吸収が高くなりすぎ、プロファイルの 悪化や、プロセス(特にベーク)マージンが狭くなる傾 向がある。

【0148】 [3] その他の添加剤

本発明のポジ型レジスト組成物には、必要に応じて更に 酸分解性溶解阻止化合物、染料、可塑剂、界面活性剂、 光増感剤、有機塩基性化合物、及び現像液に対する溶解 性を促進させる化合物等を含有させることができる。

【0149】本発明のポジ型レジスト組成物には、好ま しくは(C) フッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤

を含有する。本発明のポジ型レジスト組成物には、フッ 素系界面活性剤、シリコン系界面活性剤及びフッ素原子 と珪素原子の両方を含有する界面活性剤のいずれか、あ るいは2種以上を含有することが好ましい。本発明のポ ジ型レジスト組成物が上記酸分解性樹脂と上記界面活性 剤とを含有することにより、パターンの線幅が一層細い 時に特に有効であり、現像欠陥が一層改良される。これ らの界面活性剤として、例えば特開昭62-36663号、特開 昭61-226746号、特開昭61-226745号、特開昭62-170950 10 号、特開昭63-34540号、特開平7-230165号、特開平8-62 834号、特開平9-54432号、特開平9-5988号、米国特許54 05720号、同5360692号、同5529881号、同5296330号、同 5436098号、同5576143号、同5294511号、同5824451号記 載の界面活性剤を挙げることができ、下記市販の界面活 性剤をそのまま用いることもできる。 使用できる市販 の界面活性剤として、例えばエフトップEF301、EF303、 (新秋田化成(株)製)、フロラードFC430、431(住友スリ ーエム(株)製)、メガファックF171、F173、F176、F18 9、R08(大日本インキ(株) 製)、サーフロンS-382、 20 SC101、102、103、104、105、106(旭硝子(株) 製)、 トロイゾルS-366 (トロイケミカル (株) 製) 等フッ素 系界面活性剤又はシリコン系界面活性剤を挙げることが できる。またポリシロキサンポリマーKP-341 (信越化 学工業(株)製)もシリコン系界面活性剤として用いる ことができる。

【0150】界面活性剤の配合量は、本発明の組成物中 の固形分を基準として、通常 0.001 重量%~2 重量 %、好ましくは0.01重量%~1重量%である。これ らの界面活性剤は単独で添加してもよいし、また、いく 30 つかの組み合わせで添加することもできる。

【0151】上記の他に使用することのできる界面活性 剤としては、具体的には、ポリオキシエチレンラウリル エーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポ リオキシエチレンセチルエーテル、ポリオキシエチレン オレイルエーテル等のポリオキシエチレンアルキルエー テル類、ポリオキシエチレンオクチルフェノールエーテ ル、ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル等の ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル類、ポリオ キシエチレン・ポリオキシプロピレンプロックコポリマ 一類、ソルビタンモノラウレート、ソルビタンモノパル ミテート、ソルビタンモノステアレート、ソルビタンモ ノオレエート、ソルビタントリオレエート、ソルビタン トリステアレート等のソルビタン脂肪酸エステル類、ポ リオキシエチレンソルビタンモノラウレート、ポリオキ シエチレンソルビタンモノパルミテート、ポリオキシエ チレンソルピタンモノステアレート、ポリオキシエチレ ンソルビタントリオレエート、ポリオキシエチレンソル ビタントリステアレート等のポリオキシエチレンソルビ タン脂肪酸エステル類等のノニオン系界面活性剤等を挙 50 げることができる。これらの他の界面活性剤の配合量

は、本発明の組成物中の固形分100重量部当たり、通 常、2重量部以下、好ましくは1重量部以下である。

【0152】本発明で用いることのできる好ましい

(D) 有機塩基性化合物は、フェノールよりも塩基性の 強い化合物である。中でも含窒素塩基性化合物が好まし く、具体的には下記の構造を有する化合物を挙げること ができる。

[0153]

【化64】

【0154】 ここで、R¹⁵⁰、R¹⁵¹及びR¹⁵¹は、各々 独立に、水素原子、炭素数1~6のアルキル基、炭素数 1~6のアミノアルキル基、炭素数1~6のヒドロキシ アルキル基又は炭素数6~20の置換もしくは非置換の アリール基であり、ここでR'''とR''は互いに結合し て環を形成してもよい。

[0155]

【化65】

【0156】 (式中、R¹⁶³、R¹⁶⁴、R¹⁶⁶及びR ***は、各々独立に、炭素数1~6のアルキル基を示

更に好ましい化合物は、一分子中に異なる化学的環境の 窒素原子を2個以上有する含窒素塩基性化合物であり、 特に好ましくは、置換もしくは未置換のアミノ基と窒素 原子を含む環構造の両方を含む化合物もしくはアルキル アミノ基を有する化合物である。好ましい具体例として は、置換もしくは未置換のグアニジン、置換もしくは未 40 置換のアミノピリジン、置換もしくは未置換のアミノア ルキルピリジン、置換もしくは未置換のアミノピロリジ ン、置換もしくは未置換のインダーゾル、置換もしくは 未置換のピラゾール、置換もしくは未置換のピラジン、 置換もしくは未置換のピリミジン、置換もしくは未置換 のプリン、置換もしくは未置換のイミダゾリン、置換も しくは未置換のピラゾリン、置換もしくは未置換のピペ ラジン、置換もしくは未置換のアミノモルフォリン、置 換もしくは未置換のアミノアルキルモルフォリン等が挙 げられる。好ましい置換基は、アミノ基、アミノアルキ 50 ジメチルアミノピリジン、ヘキサメチレンテトラミン、

ル基、アルキルアミノ基、アミノアリール基、アリール アミノ基、アルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシ ロキシ基、アリール基、アリールオキシ基、ニトロ基、 水酸基、シアノ基である。

【0157】含窒素塩基性化合物の好ましい具体例とし て、グアニジン、1,1-ジメチルグアニジン、1, 1, 3, 3, -テトラメチルグアニジン、2-アミノピ リジン、3-アミノピリジン、4-アミノピリジン、2 -ジメチルアミノピリジン、4-ジメチルアミノピリジ 10 ン、2-ジエチルアミノピリジン、2-(アミノメチ ル) ピリジン、2-アミノ-3-メチルピリジン、2-アミノー4ーメチルピリジン、2-アミノー5-メチル ピリジン、2-アミノ-6-メチルピリジン、3-アミ **ノエチルピリジン、4-アミノエチルピリジン、3-ア** ミノピロリジン、ピペラジン、N-(2-アミノエチ ル) ピペラジン、N-(2-アミノエチル) ピペリジ ン、4-アミノ-2,2,6,6-テトラメチルピペリ ジン、4-ピペリジノピペリジン、2-イミノピペリジ ン、1-(2-アミノエチル)ピロリジン、ピラゾー 20 ル、3-アミノー5-メチルピラゾール、5-アミノー 3-メチル-1-p-トリルピラゾール、ピラジン、2 - (アミノメチル) - 5 - メチルピラジン、ピリミジ ン、2、4-ジアミノピリミジン、4、6-ジヒドロキ シピリミジン、2-ピラゾリン、3-ピラゾリン、N-アミノモルフォリン、N-(2-アミノエチル)モルフ ォリン、1,5-ジアザビシクロ(4.3.0)ノナー 5-エン、1,8-ジアザビシクロ〔5.4.0〕ウン デカー7ーエン、1,4ージアザビシクロ〔2.2.2〕 オクタン、2, 4, 5-トリフェニルイミダゾール、N 30 -メチルモルホリン、N-エチルモルホリン、N-ヒド ロキシエチルモルホリン、N-ペンジルモルホリン、シ クロヘキシルモルホリノエチルチオウレア (CHMET U) 等の3級モルホリン誘導体、特開平11-5257 5号公報に記載のヒンダードアミン類 (例えば該公報 〔0005〕に記載のもの) 等が挙げられるがこれに限 定されるものではない。

【0158】特に好ましい具体例は、1,5-ジアザビ シクロ〔4.3.0〕 ノナー5-エン、1,8-ジアザビ シクロ〔5.4.0〕ウンデカー7ーエン、1,4ージア ザビシクロ〔2.2.2〕オクタン、4-ジメチルアミノ ピリジン、ヘキサメチレンテトラミン、4,4-ジメチ ルイミダゾリン、ピロール類、ピラゾール類、イミダゾ ール類、ピリダジン類、ピリミジン類、CHMETU等 の3級モルホリン類、ピス(1, 2, 2, 6, 6-ペン タメチルー4-ピペリジル) セバゲート等のヒンダード アミン類等を挙げることができる。中でも、1,5-ジ アザビシクロ〔4.3.0〕ノナー5ーエン、1,8-ジアザビシクロ〔5.4.0〕ウンデカー7-エン、 1,4-ジアザピシクロ〔2.2.2〕オクタン、4-

CHMETU、ピス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチ ルー4-ピペリジル)セバゲートが好ましい。

【0159】これらの含窒素塩基性化合物は、単独であ るいは2種以上組み合わせて用いられる。含窒素塩基性 化合物の使用量は、感光性樹脂組成物の全組成物の固形 分に対し、通常、0.001~10重量%、好ましくは 0.01~5重量%である。0.001重量%未満では 上記含窒素塩基性化合物の添加の効果が得られない。一 方、10重量%を超えると感度の低下や非露光部の現像 性が悪化する傾向がある。

【0160】本発明のポジ型レジスト組成物は、上記各 成分を溶解する溶剤に溶かして支持体上に塗布する。こ こで使用する溶剤としては、エチレンジクロライド、シ クロヘキサノン、シクロペンタノン、2-ヘプタノン、 アープチロラクトン、メチルエチルケトン、エチレング リコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノ エチルエーテル、2-メトキシエチルアセテート、エチ レングリコールモノエチルエーテルアセテート、プロピ レングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコ ールモノメチルエーテルアセテート (PGMEA)、ト 20 ルエン、酢酸エチル、酢酸プチル、乳酸メチル、乳酸エ チル、メトキシプロピオン酸メチル、エトキシプロピオ ン酸エチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、ピ ルビン酸プロピル、N, N-ジメチルホルムアミド、ジ メチルスルホキシド、N-メチルピロリドン、テトラヒ ドロフラン等が好ましく、これらの溶剤を単独あるいは 混合して使用する。

【0161】上記の中でも、好ましい溶剤としてはプロ ピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、2-ヘプタノン、ァープチロラクトン、エチレングリコール 30 モノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエ ーテル、エチレングリコールモノエチルエーテルアセテ ート、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロ ピレングリコールモノエチルエーテル、酢酸プチル、乳 酸メチル、乳酸エチル、メトキシプロピオン酸メチル、 エトキシプロピオン酸エチル、N-メチルピロリドン、 テトラヒドロフランを挙げることができる。

【0162】本発明のこのようなポジ型レジスト組成物 は基板上に塗布され、薄膜を形成する。この塗膜の膜厚 は $0.2\sim 1.2 \mu m$ が好ましい。本発明において使用 40することができる無機基板とは、通常のBareSi基板、SO G基板、あるいは次に記載の無機の反射防止膜を有する 基板等を挙げることができる。また、本発明において は、必要により、市販の無機あるいは有機反射防止膜を 使用することができる。

【0163】反射防止膜としては、チタン、二酸化チタ ン、窒化チタン、酸化クロム、カーボン、 α-シリコン 等の無機膜型と、吸光剤とポリマー材料からなる有機膜 型が用いることができる。前者は膜形成に真空蒸着装

する。有機反射防止膜としては、例えば特公平7-69 6 1 1 号記載のジフェニルアミン誘導体とホルムアルデ ヒド変性メラミン樹脂との縮合体、アルカリ可溶性樹 脂、吸光剤からなるものや、米国特許5294680号 記載の無水マレイン酸共重合体とジアミン型吸光剤の反 応物、特開平6-118631号記載の樹脂パインダー とメチロールメラミン系熱架橋剤を含有するもの、特開 平6-118656号記載のカルボン酸基とエポキシ基 と吸光基を同一分子内に有するアクリル樹脂型反射防止 10 膜、特開平8-87115号記載のメチロールメラミン とベンゾフェノン系吸光剤からなるもの、特開平8-1 79509号記載のポリピニルアルコール樹脂に低分子 吸光剤を添加したもの等が挙げられる。また、有機反射 防止膜として、プリューワーサイエンス社製のDUV3 0シリーズや、DUV-40シリーズ、ARC25、シ プレー社製のAC-2、AC-3、AR19、AR20 等を使用することもできる。

【0164】上記レジスト液を精密集積回路素子の製造 に使用されるような基板(例:シリコン/二酸化シリコ ン被覆)上に(必要により上記反射防止膜を設けられた 基板上に)、スピナー、コーター等の適当な塗布方法に より塗布後、所定のマスクを通して露光し、ペークを行 い現像することにより良好なレジストパターンを得るこ とができる。ここで露光光としては、好ましくは150 nm~250nmの波長の光である。具体的には、Kr Fエキシマレーザー (248nm)、ArFエキシマレ ーザー(193nm)、F2エキシマレーザー(157 nm)、X線、電子ビーム等が挙げられる。

【0165】現像液としては、水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム、炭酸ナトリウム、ケイ酸ナトリウム、メタ ケイ酸ナトリウム、アンモニア水等の無機アルカリ類、 エチルアミン、n-プロピルアミン等の第一アミン類、 ジエチルアミン、ジーnープチルアミン等の第二アミン 類、トリエチルアミン、メチルジエチルアミン等の第三 アミン類、ジメチルエタノールアミン、トリエタノール アミン等のアルコールアミン類、テトラメチルアンモニ ウムヒドロキシド、テトラエチルアンモニウムヒドロキ シド等の第四級アンモニウム塩、ピロール、ピヘリジン 等の環状アミン類等のアルカリ性水溶液を使用すること ができる。更に、上記アルカリ性水溶液にアルコール 類、界面活性剤を適当量添加して使用することもでき る。

[0166]

【実施例】以下、本発明を実施例によって更に具体的に 説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるもので はない。

【0167】合成例(1) 樹脂(1-1)の合成 2-アダマンチル-2-プロピルメタクリレート (繰り 返し単位A2)、ノルボルナンラクトンアクリレート、 置、CVD装置、スパッタリング装置等の設備を必要と 50 ジヒドロキシアダマンタンメタクリレート(繰り返し単

位A1) を50/40/10の割合で仕込み、メチルエ チルケトン/テトラヒドロフラン=9/1に溶解し、固 形分濃度22%の溶液450gを調製した。この溶液に 和光純薬製V-601を10m01%加え、これを窒素 雰囲気下、6時間かけて65℃に加熱したメチルエチル ケトン40gに滴下した。滴下終了後、反応液を4時間 攪拌した。反応終了後、反応液を室温まで冷却し、メタ ノール/ISOプロピルアルコール=3/1の混合溶媒 5 L に晶析、析出した白色粉体を瀘取した後、得られた 粉体をメタノール1Lでリスラリーし目的物である樹脂 10 (1-1) を回収した。NMRから求めたポリマー組成 比は46/42/12 (A1/A2=0.26、A1+ A2=58モル%) であった。また、GPC測定により 求めた標準ポリスチレン換算の重量平均分子量は131 00、分散度Mw/Mn=2.2であった。

【0168】合成例(2) 樹脂(1-2)の合成 2-アダマンチル-2-プロピルメタクリレート、ノル ボルナンラクトンアクリレート、ジヒドロキシアダマン タンメタクリレートを50/40/10の割合で仕込 み、メチルエチルケトン/テトラヒドロフラン=9/1 20 に溶解し、固形分濃度22%の溶液450gを調製し た。この溶液に和光純薬製V-601を10mol%加 え、これを窒素雰囲気下、6時間かけて65℃に加熱し たメチルエチルケトン40gに滴下した。滴下終了後、 反応液を4時間攪拌した。反応終了後、反応液を室温ま で冷却し、ヘキサン溶媒5 L に晶析、析出した白色粉体 を瀘取した後、再度、これをテトラヒドロフランに溶解 し、さらにヘキサン5Lに再沈し目的物である樹脂(1 -2)を回収した。NMRから求めたポリマー組成比は =58モル%)であった。また、GPC測定により求め た標準ポリスチレン換算の重量平均分子量は1020 0、分散度Mw/Mn=3.5であった。

【0169】合成例(3) 樹脂(1-3)の合成

2-アダマンチルー2-プロピルメタクリレート、ノル ポルナンラクトンアクリレート、ジヒドロキシアダマン タンメタクリレートを50/40/10の割合で仕込 み、メチルエチルケトン/テトラヒドロフラン=9/1 に溶解し、固形分濃度22%の溶液450gを調製し た。この溶液に和光純薬製V-601を10m01%加 え、これを窒素雰囲気下、6時間かけて65℃に加熱し たメチルエチルケトン40gに滴下した。滴下終了後、 反応液を4時間攪拌した。反応終了後、反応液を室温ま で冷却し、ヘキサン/酢酸エチル=85/15混合溶媒 5 L に晶析、析出した白色粉体を瀘取した後、再度、こ れをテトラヒドロフランに溶解し、さらにヘキサン/酢 酸エチル=85/15混合溶媒5Lに再沈し目的物であ る樹脂(1-3)を回収した。NMRから求めたポリマ 一組成比は45/43/12 (A1/A2=0.27、 A1+A2=57モル%)であった。また、GPC測定 により求めた標準ポリスチレン換算の重量平均分子量は 11300、分散度Mw/Mn=2.9であった。

【0170】合成例(4) 樹脂(1-4)の合成 合成例(1) で得た樹脂(1-1)をヘキサン/アセトン混 合溶媒(99/1~50/50)でシリカゲルカラムク ロマトグラフィーによりカラム分画を行った。NMRか ら求めたポリマー組成比は45/43/12 (A1/A 2=0.27、A1+A2=57モル%) であった。ま た、GPC測定により求めた標準ポリスチレン換算の重 量平均分子量は11700、分散度Mw/Mn=1.4 であった。

【0171】上記合成例と同様の操作で下表に示す組成 比、分子量の樹脂(2)~(12)を合成した。(表中 46/42/12 (A1/A2=0.26、A1+A2 30 の各繰り返し単位は表示された構造式の左からの順番で 示される。)

[0172]

【表1】

樹脂	繰り返し単位 1 (A2)(mol%)	繰り返し単位 2、脂環ラクト ン単位(mol%)	経り返し単位 3(AI)(mol%)	繰り返し単位 4 (m)%)	A1/A2	A1+A2 (mal%)	重量平均 分子量 No	分散度 Mir/Mn
(1)-5	41	39	20	-	0.49	61	10600	2.4
(1)-8	31	47	22	-	0.71	53	9900	2.3
(2)-1	. 62	37	11	-	0.21	83	12500	1.9
(2)-2	45	38	19	-	0.42	64	12100	2.4
(2)-3	40	38	22	-	0.55	62	10600	2.5
(3)-1	36	29	11	24	0.31	47	13400	2.0
(3)-2	35	25	18	22	0.51	53	13700	2.0
(4)-1	45	28	9	18	0.20	54	11300	1.8
(4)-2	39	34	17	10	0.44	56	12100	2.2
(4)-3	41	38	12	9	0.29	53	10800	2.5
(5)	53	27	12	8	0.23	65	11900	1.9
(6)-1	50	34	11	5	0.22	81	15800	2.5
(6)-2	38	40	21	1	0.55	59	13800	2.6

【0173】 表1の統合

表1

【表2】

樹脂	繰り返し単位 1 (A2)(mo1%)	繰り返し単位 2、脳環ラクト ン単位(mol%)	繰り返し単位 3 (A1)(mol%)	続り返し単位 4 (mpl%)	A1/A2	A1+A2 (mc1%)	重量平均 分子量 №	分散度 Mu/Mn
(7)	55	30	9	В	0.18	64	11100	1.8
(8)	37	35	8	20	0.22	45	12600	2.1
(B)-1	43	28	14	15	0.33	67	13700	2.2
(9)-2	32	43	20	5	0.63	52	12600	2.1
(10)-1	47	29	11	13	0.23	58	12200	2.1
(10)-2	41	31	18	10	0.44	59	10300	2.0
(11)-1	45	30	8	17	0.18	63	12300	2.1
(11)-2	29	30	16	25	0.55	45	11200	2.0
(12)-1	51	33	12	4	0.24	63	13900	2.8
(12)-2	41	32	22	5	0.54	63	14100	2.4

【0174】また、以下に上記樹脂(1)~(12)の

構造を示す。

[0175]

【化66】

【0178】実施例1~27及び比較例1~2

(ポジ型レジスト組成物組成物の調製と評価)上記合成30 例で合成した表2に示す樹脂をそれぞれ2g、光酸発生剤(表中に各配合量を示す)、有機塩基性化合物(アミン)4mg、必要により界面活性剤(10mg)を表2に示すように配合し、それぞれ固形分14重量%の割合でPGMEA/乳酸エチルの70/30混合溶剤に溶解した後、0.1μmのミクロフィルターで濾過し、実施例1~27と比較例1~2のポジ型レジスト組成物を調製した。

【0179】尚、比較例1~2の樹脂としては、特開2001-109154号に記載の樹脂(20)を使用し 40た。また、表中の塩基性化合物の欄に、混合物の混合比を括弧で示した。

【0180】 【表3】 表2

	樹脂 (2 g)	光酸発生剤 種類、添加量	塩基性化 合物 (4 mg)	界面 活性剤 (10 mg)
実施例!	(1)-1	PAG4-36, 38 mg	1	W1
実施例 2	(1)-2	PAG4-39, 39 mg	3	W2
実施例 3	(1)-3	PAG4-48, 39 mg	4	W5
实施例 4	(1)-4	PAG4-5, 40 mg	3	W5
実施例 5	(1)-5	PAG4-48/4-96, 40/5 mg	6	W5
実施例 6	(1)-6	PAQ4-48/4-57, 38/15 mg	4	W5
実施例 7	(2)-1	PAG4-52, 41 mg	6	W4
実施例8	(2)-2	PAG4-52/4-67, 35/10 mg	5	W5
実施例 9	(2-3	PAG4-52/4-65, 36/20 mg	6	W1
実施例 10	(3)–1	PAG4-48/4-53, 20/30 mg	5	W5
実施例 11	(3)-2	PAG4-45, 40 mg	4	W2
実施例 12	(4)–1	PAG4-41, 41 mg	6	W5
実施例 13	(4)-2	PAG4-52/4-95, 38/10 mg	4	W2
実施例 14	(4)–3	PAG4-94, 42 mg	8	W5
実施例 15	(5)	PAG4-39/4-67, 20/35 mg	2	W5
実施例 16	(6)–1	PAG4-6/4-80, 30/20 mg	3	W3
実施例 17	(6)-2	PAG4-48, 43 mg	6	W1
実施例 18	(7)	PAG4-48/4-63, 18/36 mg	4	W3
実施例 19	(B)	PAG4-38/4-89, 20/35 mg	5	W2
実施例 20	(9)–1	PAG4-17/4-78, 30/20 mg	6	WI
実施例 21	(9)-2	PAG4-48/4-96, 30/12 mg	4/5 (1/1)	W5
実施例 22	(10)-1	PAG4-35/4-24, 32/5 mg	3	W1
実施例 23	(10)-2	PAG4-6/4-65, 40/10 mg	4/5 (2/1)	W5
実施例 24	(11)-1	PAG4-41/7-3, 40/5 mg	3	W5
実施例 25	(11)-2	PAG4-52/4-59, 43/3 mg	6	W5
実施例 26	(12)-1	PAG4-39/6-27, 38/10 mg	4	W5
実施例 27	(12)-2	PAG4-6/4-94, 40/5 mg	4/5 (1/1)	W5
比較例 1	比較用樹脂*	PAG4-5, 40 mg	1	なし
比較例 2	01_1001E4 E1=	PAG4-5, 40mg	1	W5

*: 特開 2001-109154 号に記載の樹脂(20)

【0181】界面活性剤としては、

4は、トリフェニルイミダゾール

W1:メガファックF176 (大日本インキ (株) 製) (フッ素系)

W2:メガファックR08 (大日本インキ (株) 製) (フッ素及びシリコーン系)

W3:ポリシロキサンポリマーKP-341 (信越化学工業(株) 製)

W4: ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル W5: トロイゾルS-366(トロイケミカル(株) 製)

を表す。

【0182】アミンとしては、1は、1,5-ジアザビシクロ〔4.3.0〕-5-ノネン(DBN)を表し、2は、ビス(1,2,2,6,6-ペンタメチル-4-ピペリジル)セバゲート3は、トリオクチルアミン

5は、アンチピリン 6は、2,6-ジイソプロピルアニリン

を表す。

【0183】(評価試験)初めにBrewer Science社製DUV30Jをスピンコーターを利用してシリコンウエハー上に160nm塗布、乾燥した後、そ40の上に得られたポジ型レジスト組成物溶液を塗布し、130℃で90秒間乾燥、約0.4μmのポジ型フォトレジスト膜を作成し、それにArFエキシマレーザー(波長193nm、NA=0.6のウルトラテック(株)製ArFステッパー)で露光した。露光後の加熱処理を120℃で90秒間行い、2.38%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で現像、蒸留水でリンスし、レジストパターンプロファイルを得た。このようにして得られたシリコンウエハーのレジストパターンを走査型顕微鏡(SEM)で観察し、レジストを下記のように評50価した。

【0184】〔パターン倒れ〕 パターン倒れは、0. $13 \mu m$ (L/S=1/1) のマスクパターンを再現す る露光量E1に対して、オーバー露光側で、さらにフォ 一カスを±0. 4μm変化させた際の、パターン倒れを SEM観察し、パターン倒れの発生する露光量をE2と し、(E2-E1)×100/E1(%)をパターン倒 れの指標とした。値の大きいものがパターン倒れ防止性 が良好であり、逆に小さいものは劣る。

【0185】 [エッチング時表面荒れ] 0.15 µmの コンタクトホールパターンをCHF, /O, =8/2プラ 10 であることを示す。 ズマまたはCHF, /O, =13/6プラズマで60秒間 エッチングを行い、得られたサンプルの断面、及び表面 をSEMで観察し、ピンホール状の欠陥(非加工予定部 位の下層がエッチングされてしまう)を生じるものを ×、表面荒れは生じたが欠陥は生じず、但し、ホールの 変形があるものを△、表面荒れが小さく、ホールの変形

のない良好なものを〇とした。これらの評価結果を表3 に示す。

【0186】〔ラインエッジラフネス〕マスクにおける 130 nm (ライン/スペース=1/1) のラインパタ ーンを再現する最小露光量により得られた130 nmの ラインパターンの長手方向のエッジ5μmの範囲につい て、エッジがあるべき基準線からの距離を(株)日立製 作所製S-9220により50ポイント測定し、標準偏 差を求め、3σを算出した。値が小さいほど良好な性能

【0187】 (疎密依存性) 130 nmのマスクパター ン(ピッチ1/1)を再現する露光量における150 n mの孤立ラインパターンの線幅変動率を測定した。これ らの評価結果を表3に示す。

[0188]

【表4】

表3		<u>.</u>			
実施例	パターン 倒れ(%)	エッチング時 表面流れ (CHF ₂ /O ₂ = 8/2)	エッチング時 表面荒れ (CHF ₈ /O ₂ = 13/6)	エッジ ラフネス (nm)	旅密 依存性(%)
実施例 1	5	0	Δ	9	13
実施例 2	4	Δ	Δ	10	15
実施例 3	5	0	Δ	9	13
实施例 4	5	0	Δ	9	13
実施例 5	8	0	0	6	9
実施例 6	9	0	0	5	7
实施例 7	4	0	Δ	10	15
実施例 8	8	0	0	6	10
実施例 9	9	0	0	5	9
実施例 10	5	0	Δ	9	12
実施例 11	8	0	0	6	8
実施例 12	4	0	Δ	10	14
実施例 13	8	0	0	6	9
実施例 14	5	0	Δ	9	13
実施例 15	6	0	Δ	8	13
実施例 16	4	0	Δ	10	15
実施例 17	9	0	0	5	8
実施例 18	4	0	Δ	10	16
実施例 19	4	Δ	Δ	10	15
実施例 20	6	0	Δ	8	12
実施例 21	9	0	0	5	7
実施例 22	5	0	Δ	9	13
実施例 23	8	0	0	6	9
実施例 24	4	Δ	Δ	10	15
実施例 25	9	0	0	5	7
実施例 26	5	0	Δ	9 ·	14
実施例 27	9	0	0	5	8
比較例1	1	×	×	15	35
比較例 2	1	×	×	14	30

の表面荒れ防止、ライエッジラフネス及び疎密依存性の 点で優れていることが判る。

[0190]

【発明の効果】本発明のポジ型レジスト組成物は、パターン倒れ防止やエッチング時の表面荒れ防止、またラインエッジラフネスや疎密依存性において優れている。 従って、ArFエキシマレーザー露光を始めとする遠紫 外線を用いたリソグラフィーに好適に用いられる。特に、酸分解性樹脂A中にジヒドロキシまたはトリヒドロキシアダマンチル基を有する繰り返し単位A1、酸分解性脂環基を有する繰り返し単位A2及び脂環ラクトン繰り返し単位A3を含有する場合に顕著な効果が得られる。

フロントページの続き

F 夕一ム(参考) 2H025 AA03 AA04 AB16 AC04 AC08 AD03 BE00 BE10 BG00 CB14 CB41 CB45 FA17 4J100 AL08P AL08Q AL08R BA02Q BA03P BA12Q BA12R BC02Q BC04Q BC08Q BC09P BC09Q BC12Q BC53R CA05 JA38